

〔19〕中华人民共和国专利局

〔11〕公开号 CN 1065658A



〔12〕发明专利申请公开说明书

〔21〕申请号 92101184.9

〔51〕Int.Cl⁶

C07C251/58

〔43〕公开日 1992年10月28日

〔22〕申请日 92.1.29

〔30〕优先权

〔32〕91.1.30 〔33〕GB 〔31〕9102038.8

〔32〕91.8.14 〔33〕GB 〔31〕9117530.7

〔71〕申请人 帝国化学工业公司

地址 英国英格兰

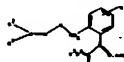
〔72〕发明人 J·M·克拉夫 C·R·A·戈弗雷
P·J·迪弗雷恩 I·R·马修斯〔74〕专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司
代理人 汪洋C07D213/44 C07D239/26
C07D333/22 A01N 35/10
A01N 43/54 A01N 43/10
A01N 43/40

说明书页数： 41 附图页数：

〔54〕发明名称 杀真菌剂

〔57〕摘要

本发明涉及具有式(I)结构及其立体异构体的杀真菌化合物，其中A是氢、卤素、羟基、C₁₋₄烷基、C₁₋₄烷氨基、C₁₋₄卤代烷基、C₁₋₄卤代烷氨基、C₁₋₄烷氧基、C₁₋₄烷氨基或氨基；R¹和R²如说明书中所定义；R³和R⁴相同或不同，是氢、任意取代的烷基、任意取代的芳烷基、任意取代的链烯基、任意取代的炔基、任意取代的芳基或任意取代的杂芳基，或R³和R⁴连接在一起形成任意取代的杂环；R⁵和R⁶分别是氢或C₁₋₄烷基。

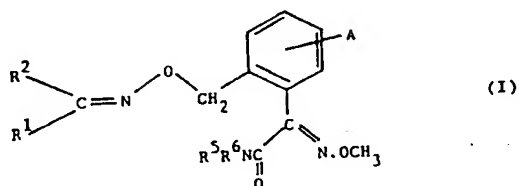


<20 ^

(BJ)第1456号

权 利 要 求 书

1、具有式(I)



及其立体异构体的化合物，其中A是氢、卤素、羟基、C₁₋₄烷基、C₁₋₄烷氧基、C₁₋₄卤代烷基、C₁₋₄卤代烷氧基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、苯氧基、硝基或氰基；R¹和R²可以相同或不同，是氢、任意取代的烷基、任意取代的环烷基、任意取代的杂环基烷基、任意取代的环烷基烷基、任意取代的芳烷基、任意取代的芳氧基烷基、任意取代的杂环氧基烷基、任意取代的链烯基、任意取代的炔基、任意取代的烷氧基、任意取代的芳基、任意取代的杂环基、任意取代的芳氧基、任意取代的杂环基氧基、硝基、卤素、氰基、-NR³R⁴、-CO₂R³、-CONR³R⁴、-COR³、-S(O)_nR³(其中n是0、1或2)、(CH₂)_mPO(OR³)₂(其中m是0或1)，或R¹和R²连接在一起形成碳环或杂环体系；R⁵和R⁶相同或不同，是氢、任意取代的烷基、任意取代的芳烷基、任意取代的链烯基、任意取代的炔基、任意取代的芳基或任意取代的杂芳基，或R⁵和R⁶连接在一起形成任意取代的杂环；并且R⁵和R⁶分别是氢和C₁₋₄烷基。

2、根据权利要求1的化合物，其中烷基和烷氧基部分用卤素、氰基、羟基、C₁₋₄烷氧基或C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄烷氧基任意取代；环烷基部分用卤素、羟基或C₁₋₄烷氧基任意取代；链烯基部分用

任意取代的芳基或杂芳基任意取代；炔基部分用任意取代的芳基任意取代；芳基和杂环基部分用一个或多个下列取代基任意取代：卤素、羟基、巯基、C₁₋₄烷基、C₂₋₄链烯基、C₂₋₄炔基、C₁₋₄烷氧基、C₂₋₄链烯氧基、C₂₋₄炔氧基、卤代(C₁₋₄)烷基、卤代(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₄烷硫基、羟基(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷氧基、C₃₋₆环烷基、C₃₋₆环烷基(C₁₋₄)烷基、任意取代的芳基、任意取代的杂芳基、任意取代的芳氧基、任意取代的杂芳氧基、任意取代的芳基(C₁₋₄)烷基，其中烷基部分用羟基任意取代，任意取代的杂芳基(C₁₋₄)烷基，任意取代的芳基(C₂₋₄)链烯基、任意取代的杂芳基(C₂₋₄)链烯基、任意取代的芳基(C₁₋₄)烷氧基、任意取代的杂芳基(C₁₋₄)烷氧基、任意取代的芳氧基(C₁₋₄)烷基、任意取代的杂芳基氧基(C₁₋₄)烷基、酸基、氰基、异氰基、氰硫基、异氰硫基、硝基，-NR'R''、-NHCOR'、-NHCONR'R''、-CONR'R''、-COOR'、-OSO₂R'、SO₂R'、-COR'、-CR'=NR''或-N=CR'R''，其中R'和R''分别是氢、C₁₋₄烷基、C₁₋₄烷氧基、C₁₋₄烷硫基、C₃₋₆环烷基、C₃₋₆环烷基(C₁₋₄)烷基、苯基或苄基，这些苯基和苄基用卤素、C₁₋₄烷基或C₁₋₄烷氧基任意取代；任何上述其他取代基的芳环或杂芳环用下列一个或多个取代基任意取代：卤素、羟基、巯基、C₁₋₄烷基、C₂₋₄链烯基、C₂₋₄炔基、C₁₋₄烷氧基、C₂₋₄链烯氧基、C₂₋₄炔氧基、卤代(C₁₋₄)烷基、卤代(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₄烷硫基、羟基(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷氧基、C₃₋₆环烷基、C₃₋₆环烷基(C₁₋₄)烷基、烷酰氧基、苯甲酰基氧基、氰基、异氰基、氰硫基、异氰硫基、硝

基、 $-NR'R''$ 、 $-NHCOR'$ 、 $-NHCONR'R''$ 、 $-CONR'R''$ 、 $-COOR'$ 、 $-SO_2R'$ 、 $-OSO_2R'$ 、 $-COR'$ 、 $-CR'=NR''$ 或 $-N=CR'R''$ ，其中R'和R''具有上述给定的定义。

3、根据权利要求1或2的化合物，其中杂环基部分选自噻吩基、呋喃基、吡咯基、异噁唑基、噁唑基、吡唑基、咪唑基、三唑基、噁唑基、吡啶基、嘧啶基、吡嗪基、哒嗪基、三嗪基、苯并呋喃基、苯并噁唑基、二苯并呋喃基、苯并噁唑基、苯并噁唑基、吲哚基、喹啉基和喹喔啉基，及其合适的N-氧化物。

4、根据上述任何一个权利要求的化合物，其中R³和R⁴连接在一起形成的杂环选自吡咯烷、哌啶、吗啉、硫代吗啉、哌嗪、六亚甲基亚胺、四氢喹啉、四氢异喹啉和2,3-二氢-1,4-苯并噁嗪，其用卤素、氰基、硝基、C₁₋₆烷基、C₁₋₆烷氧基或C₁₋₆烷硫基任意取代。

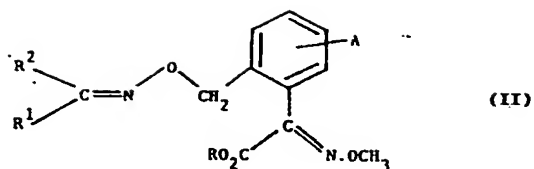
5、根据权利要求1的化合物，其中A是氢、卤素、羟基、甲基、甲氨基、三氟甲基、三氟甲氨基、C₁₋₂烷基羰基、C₁₋₂烷氧基羰基、苯氨基、硝基或氰基；R¹是C₁₋₄烷基、卤代(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基、卤代(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、苯基(C₁₋₄)烷基、苯基、含1或多个O, N或S原子和任意耦合到苯环上的5或6员芳族杂环，上述任何一个芳族或杂芳族部分用下列一个或多个取代基任意取代：卤素、羟基、C₁₋₄烷基、卤代(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基、卤代(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、硝基、氰基、苯基、苯氨基、苄基或苄氧基；R²是氢、卤素、C₁₋₄烷基、卤代(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、氰基或苯基；或R¹和R⁴连接在一起形成

C₅-10碳环体系。

6. 根据权利要求1的化合物，其中A是氢或卤素；R¹是C₁₋₄烷基、苄基、C₁₋₄烷基氨基、C₁₋₄烷氧基氨基、氨基、苯基、噻吩基、三唑基、噻唑基、吡啶基、嘧啶基、吡嗪基、哒嗪基、三嗪基、喹啉基或喹喔啉基，上述任何一个芳族或杂芳族部分用一个或多个卤素、C₁₋₄烷基、三氟甲基、C₁₋₄烷氧基、三氟甲氧基、硝基、氨基、苯基或苄氨基任意取代；R²是氢、C₁₋₄烷基、C₁₋₄烷基氨基、C₁₋₄烷氧基氨基、氨基或苯基；或R¹和R²连接在一起形成任意耦合到苯环上的环戊基或环己基；R³和R⁴分别是氢或C₁₋₄烷基。

7. 根据权利要求1的化合物，其中A是苯基、噻吩基、呋喃基、吡咯基、咪唑基、三唑基、噻唑基、恶唑基、异恶唑基、吡唑基、吡啶基、嘧啶基、吡嗪基、三嗪基、喹啉基、喹喔啉基、苯并噻唑基、苯并恶唑基、苯并噻吩基或苯并呋喃基，上述任何一个芳族或杂芳族部分用下列一个或多个取代基任意取代：卤素、C₁₋₆烷基、卤代(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基、氨基(C₁₋₄)烷氧基、卤代(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷硫基、C₂₋₆链烯基、C₂₋₆链烯基氨基、C₂₋₆炔基、C₂₋₆炔氨基、硝基、氨基、苯基、苯氧基、苄氧基、CO₂R'、COMR'R''、CSNR'R''、NR'R''、S(O)_nR'、NHCONR'R''，其中R'和R''分别是H或C₁₋₄烷基、n是0、1或2；R³是甲基；R⁴是氢R⁵是甲基；或其合适的N—氧化合物。

8. 制备权利要求1化合物的方法，包括将式(II)的化合物



其中A、 R^1 和 R^2 具有权利要求1中给定的定义，并 R 是H或 C_{1-4} 烷基，与胺 NHR^5R^6 反应，其中 R^5 和 R^6 具有权利要求1中给定的定义。

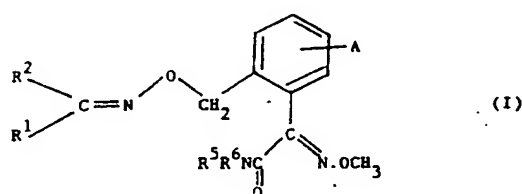
9、杀真菌组合物，包括权利要求1中定义的化合物作为活性组分和杀真菌上可接受的载体或稀释剂。

10、杀真菌的方法，包括将权利要求1的化合物或权利要求3组合物用于植物或种子，或它们的存在的场所。

说 明 书

杀真菌剂

具有式(I)：



及其立体异构体的杀真菌化合物，式中A是具体的小基团或单个原子，R¹和R²选自范围广泛的具体的取代基，R⁵和R⁶各自是氢或C₁₋₄烷基。

本发明涉及用作杀真菌剂、杀虫剂和杀螨剂的O—甲基氧化亚氨基乙酰胺衍生物，它们的制备方法含这些衍生物的组合物以及将它们用来抗真菌，特别是植物真菌感染，和消灭或防治昆虫及螨的方法。

本发明提供具有式(I)的化合物及其立体异构体，式中A是氢、卤素、羟基、C₁₋₄烷基、C₁₋₄烷氧基、C₁₋₄卤代烷基、C₁₋₄卤代烷氧基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、苯氧基、硝基或氨基；R¹和R²可以相同或不同，是氢、任意取代的烷基、任意取代环烷基、任意取代的杂环烷基(特别是任意取代的杂芳基烷基)、任

意取代的环烷基烷基、任意取代的芳烷基、任意取代的芳氧基烷基、任意取代的杂环氧基烷基(特别是任意取代的杂芳基氧基烷基)、任意取代的链烯基、任意取代的炔基、任意取代的烷氨基、任意取代的芳基、任意取代的杂环基(特别是任意取代的杂芳基)、任意取代的芳、氧基、任意取代的杂环氧基(特别是任意取代杂芳基氧基)、硝基、卤素、氨基、 $-NR^3R^4$ 、 $-CO_2R^3$ 、 $-CONR^3R^4$ 、 $-COR^3$ 、 $-S(D)_nR^3$ (其中n是0、1或2)、 $(CH_2)_mPO(OR^3)_2$ (其中m是0或1)、或 R^1 和 R^2 连接在一起形成碳环或杂环体系； R^3 和 R^4 相同或不相同，是氢、任意取代的烷基、任意取代的芳烷基、任意取代的链烯基、任意取代的炔基、任意取代的芳基或任意取代的杂芳基，或 R^3 和 R^4 连接在一起形成任意取代的杂环；和 R^3 和 R^4 单独是氢或 C_{1-4} 烷基。

本发明的化合物至少含两个碳一氮双键，有时以几何异构体的形式得到。然而，这些混合物可分离成单独的异构体。本发明包括上述异构体及其各种比率的混合物。

由取代的肟基不对称双键得到的个别异构体通常用符号“E”和“Z”标记。这些符号是根据在文献(参见，例如 March的“Advanced Organic Chemistry”, 3rd edition, Wiley-Interscience, page 109 et seq.)中作了充分说明的Cahn-Ingold-Prelog系统定义的。

通常，具有氧化亚氨基乙酰胺基的碳一氮双键的一种异构体，比其他异构体具有更高的杀菌活性，活性高的异构体通常是(E)异构体。这些(E)异构体，构成本发明优选的实施方案。

卤素包括氟、氯、溴和碘。

烷基及烷氨基、芳烷基和芳氧基烷基的烷基部分可以是直链或支链，除非另有说明，适合含1—6个碳原子。例子是甲基、乙基异

丙基和叔丁基。任意的取代基包括卤素(特别是氯和氟)、氰基、羟基、C₁₋₄烷氧基和C₁₋₄—烷氧基(C₁₋₄)—烷氧基。取代的烷基和取代的烷氧基的例子是三氟甲基和三氟甲氧基。

适合的环烷基是C₃₋₆环烷基，例如环丙基和环己基。适合的环烷基烷基是C₃₋₆环烷基(C₁₋₄)烷基，例如1—或2—环丙基乙基。任意的取代基包括卤素、烃基和C₁₋₄烷氧基。

适合的直链或支链链烯基和炔基含2—6个碳原子，通常2—4碳原子。例子是乙烯基、烯丙基和炔丙基。取代的链烯基和炔基包括任意取代的芳基和杂芳基链烯基(特别是任意取代的芳基、杂芳基(C₂₋₄)链烯基，尤其是任意取代的苯乙烯基)和芳基炔基。

芳基及芳烷基、芳基链烯基、芳基炔基、芳氧基和芳氧基烷基的芳基部分包括苯基和萘基。

适合的碳环或R¹和R²一起可形成的杂环系是C₄₋₁₀(通常C₅₋₁₀)脂族芳香族或混合的脂族/芳香族碳环体系，例如环戊基、环己基、环己二烯基和带有一个或两个任意取代的稠合苯环和/或取代基，例如甲基的上述基团；或其可以是4—10员(通常5—10员)杂环体系，例如四氢吡喃基。

术语“杂环”包括叫做杂芳基团的芳香族杂环基团。杂环或其他基团的杂环部分例如杂环烷基通常是含一个或多个O、N或S杂原子的可稠合到一个或多个其他芳香族或杂芳香族或其他杂环例如苯环上的5员或6员芳族或非芳族环。例子是噁吩基、呋喃基、吡咯基、异噁唑基、噁唑基、吡唑基、咪唑基、三唑基、噻唑基、吡啶基、嘧啶基、吡嗪基、哒嗪基、三嗪基、苯并呋喃基、苯并噁吩基、二苯并呋喃基、苯并噻唑基、苯并噁唑基、吲哚基、喹啉基和喹喔啉

基，及其合适的N—氧化物。

适合的由R³和R⁴连接在一起而形成的任意取代的杂环是含1—3个分别选自O、S或N的杂原子和含1—3个取代基(例如是卤素、氨基、硝基、C_{1—6}烷基、C_{1—6}烷氧基、C_{1—6}烷硫基的5—7员杂环，或者是上文所述的杂环。这些杂环的例子是吡咯烷、哌啶、吗啉、硫代吗啉、哌嗪、六亚甲基亚胺、四氢喹啉、四氢异喹啉和2,3—二氢—1,4—苯并噁唑。

可以在任意取代的芳基和杂环基(包括杂芳基)部分，存在的取代基包括一个或多个下列取代基：卤素、羟基、巯基、C_{1—6}烷基(特别是甲基和乙基)、C_{2—6}链烯基(特别是烯丙基)、C_{2—6}炔基(特别是炔丙基)、C_{1—6}烷氧基(特别是甲氧基)、C_{2—6}链烯氧基(特别是烯丙基氧基)、C_{2—6}炔氧基(特别是炔丙基氧基)、卤代(C_{1—6})烷基(特别是三氟甲基)、卤代(C_{1—6})烷氧基(特别是三氟甲氧基)、C_{1—6}烷硫基(特别是甲硫基)、羟基(C_{1—6})烷基、C_{1—6}烷氨基(C_{1—6})烷基、C_{1—6}环烷基、C_{3—6}环烷基(C_{1—6})烷基、任意取代的芳基(特别是任意取代的苯基)、任意取代的杂芳基(特别是任意取代的吡啶基或嘧啶基)、任意取代的芳氧基(特别是任意取代的苯氧基)、任意取代的杂芳基氧基(特别是任意取代的吡啶基氧基或嘧啶氧基)、任意取代的芳基(C_{1—6})烷基(特别是任意取代的苄基、任意取代的苯乙基和任意取代的苯正丙基)，其中烷基部分可用羟基任意取代，任意取代的杂芳基(C_{1—6})烷基(特别是任意取代的吡啶基或嘧啶(C_{1—6})烷基)、任意取代的芳基(C_{2—6})链烯基(特别是任意取代的苯基乙烯基)、任意取代的杂芳基(C_{2—6})链烯基(特别是任意取代的吡啶基乙烯基或嘧啶基乙烯基)、任意取代的芳基(C_{1—6})烷氧基(特别是任意取代的

苄氨基)、任意取代的杂芳基(C_{1-4})烷氧基(特别是任意取代的吡啶基或嘧啶基(C_{1-4})烷氧基)、任意取代的芳氧基(C_{1-4})烷基(特别是苯氧基甲基)、任意取代的杂芳基氨基(C_{1-4})烷基(特别是任意取代的吡啶氨基或嘧啶氨基(C_{1-4})烷基)、酰氨基，包括 C_{1-4} 链烷酰氨基(特别是乙酰氨基)和苯甲酰氨基、氯硫基、异氰基、氨基、异氯硫基、硝基、 $-NR'R'$ 、 $-NHCOR'$ 、 $-NHCONR'R'$ 、 $-CONR'R'$ 、 $-COOR'$ 、 $-OSO_2R'$ 、 $-SO_2R'$ 、 $-COR'$ 、 $-CR' = NR'$ 或 $-N=CR'R'$ ，其中 R' 和 R'' 分别是氢、 C_{1-4} 烷基、 C_{1-4} 烷氧基、 C_{1-4} 烷硫基、 C_{3-6} 环烷基、 C_{3-6} 环烷基(C_{1-4})烷基、苯基或苄基，该苯基和苄基用卤素、 C_{1-4} 烷基或 C_{1-4} 烷氧基任意取代。

可以在任何一个上述取代基的芳基或杂芳基环中存在的取代基包括一个或多个下列取代基：卤素、羟基、巯基、 C_{1-4} 烷基、 C_{2-4} 链烯基、 C_{2-4} 炔基、 C_{1-4} 烷氧基、 C_{2-4} 链烯氨基、 C_{2-4} 炔氨基、卤代(C_{1-4})烷基、卤代(C_{1-4})烷氧基、 C_{1-4} 烷硫基、羟基(C_{1-4})烷基、 C_{1-4} 烷氨基(C_{1-4})烷基、 C_{3-6} 环烷基、 C_{3-6} 环烷基(C_{1-4})烷基、链烷酰氨基、苯甲酰氨基、氨基、异氰基、硫代氨基、异硫代氨基、硝基、 $-NR'R'$ 、 $-NHCOR'$ 、 $-NHCONR'R''$ 、 $-CONR'R''$ 、 $-COOR'$ 、 $-OSO_2R'$ 、 $-SO_2R'$ 、 $-COR'$ 、 $-CR' = NR''$ 或 $-N=CR'R''$ ，其中 R' 和 R'' 具有上述给定的定义。

一方面，本发明包括的式(I)化合物，其中A是氢、卤素、羟基、甲基、甲氨基、三氟甲基、三氟甲氨基、 C_{1-2} 烷基羰基、 C_{1-2} 烷氧基羰基苯氨基、硝基或氨基；R¹是 C_{1-4} 烷基、卤代(C_{1-4})烷基、 C_{1-4} 烷氨基、卤代(C_{1-4})烷氨基、 C_{1-4} 烷基羰基、 C_{1-4} 烷氨基、苯基(C_{1-4})烷基、苯基、含一个或多个O、N或S原子

并可任意耦合到苯环上的5员或6员芳族杂环，上述任何一个芳族和杂芳族部分是用一个或多个卤素、羟基、C₁₋₄烷基、卤代(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基、卤代(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、硝基、氰基、苯基、苯氧基、苄基或苄氧基任意取代的；R²是氢、卤素、C₁₋₄烷基、卤代(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、氰基或苯基；或R¹和R²连接在一起形成C₅₋₁₀碳环体系。

另一方面，本发明包括的式(I)化合物，其中A是氢，或卤素；R¹是C₁₋₄烷基、苄基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、氰基、苯基、噻吩基、三唑基、𫫇唑基、吡啶基、嘧啶基、吡嗪基、哒嗪基、三嗪基、喹啉基或喹喔啉基，上述任何芳族或杂芳族部分用一个或多个卤素、C₁₋₄烷基、三氟甲基、C₁₋₄烷氧基、三氟甲氧基、硝基、氰基、苯基或苄氧基任意取代；R²是氢、C₁₋₄烷基、C₁₋₄烷基羰基、C₁₋₄烷氧基羰基、氰基或苯基；或R¹和R²连接在一起形成任意耦合到苯环上的环戊基或环己基环；R⁵和⁶分别是氢或C₁₋₄烷基。

再一方面，本发明包括的式(I)化合物，其中A是氢；R¹是苯基、噻吩基、呋喃基、吡咯基、咪唑基、三唑基、𫫇唑基、恶唑基、异𫫇唑基、吡唑基、吡啶基、嘧啶基、吡嗪基、哒嗪基、三嗪基、喹啉基、喹喔啉基、苯并噻唑基、苯并𫫇唑基、苯并噻吩基或苯并呋喃基，上述任何芳族或杂芳族部分用一个或多个卤素、C₁₋₆烷基、卤代(C₁₋₄)烷基(特别是三氟甲基和三氟乙基)、C₁₋₆烷氧基、氰基(C₁₋₄)烷氧基、卤代(C₁₋₄)烷氧基(特别是三氟甲氧基)、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₄烷氧基(C₁₋₄)烷氧基、C₁₋₆烷硫基、C₂₋₆链烯基、C₂

-_n链烯氧基、C₂-_n炔基、C₂-_n炔基氨基、硝基、氨基、苯基、苯氨基、苄氨基、CO₂R'、CONR'R''CSNR'R''、NR'R''、S(O)_nR'、NHCO NR'R'', (其中R'和R''分别是氢或C₁-_n烷基, 和n是0、1或2)任意取代; R'是甲基; R''是氢和R''是甲基; 或其适合的N-氧化物。

本发明通过下表I、II和III中列举的化合物进行说明。在这些表中, O-甲基氨基代乙酰胺基具有(E)构型。

表I包括式(I.1)的350种化合物, 式中的R¹、R²和A的定义列示在表中。

表 1

化合物号	R ¹	R ²	A
1	2-CH ₃ O-C ₆ H ₄	H	H
2	3-CH ₃ O-C ₆ H ₄	H	H
3	4-CH ₃ O-C ₆ H ₄	H	H

表I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
4	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	H	H
5	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	H	H
6	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	H	H
7	2-F-C ₆ H ₄	H	H
8	3-F-C ₆ H ₄	H	H
9	4-F-C ₆ H ₄	H	H
10	2-Cl-C ₆ H ₄	H	H
11	3-Cl-C ₆ H ₄	H	H
12	4-Cl-C ₆ H ₄	H	H
13	2-Br-C ₆ H ₄	H	H
14	3-Br-C ₆ H ₄	H	H
15	4-Br-C ₆ H ₄	H	H
16	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	H	H
17	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	H	H
18	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	H	H
19	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	H	H
20	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	H	H
21	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	H	H
22	C ₆ H ₅	H	H
23	C ₆ H ₅	CH ₃	H
24	C ₆ H ₅	C ₆ H ₅	H
25	2-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄	H	H
26	3-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄	H	H
27	4-C ₆ H ₅ -C ₆ H ₄	H	H
28	2-(C ₆ H ₅ CH ₂ O)-C ₆ H ₄	H	H
29	3-(C ₆ H ₅ CH ₂ O)-C ₆ H ₄	H	H
30	4-(C ₆ H ₅ CH ₂ O)-C ₆ H ₄	H	H
31	2-cyano-C ₆ H ₄	H	H
32	3-cyano-C ₆ H ₄	H	H
33	4-cyano-C ₆ H ₄	H	H
34	2-CF ₃ O-C ₆ H ₄	H	H
35	3-CF ₃ O-C ₆ H ₄	H	H

表I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
36	4-CF ₃ O-C ₆ H ₄	H	H
37	吡啶-2-基	H	H
38	吡啶-3-基	H	H
39	吡啶-4-基	H	H
40	吡啶-2-基	CH ₃	H
41	吡啶-2-基	氨基	H
42	吡啶-2-基	CO ₂ C ₂ H ₅	H
43	吡啶-2-基	CO ₂ CH ₃	H
44	噁唑-2-基	H	H
45	噁唑-4-基	H	H
46	噻吩-2-基	H	H
47	噻吩-2-基	CH ₃	H
48	S-Cl-噻吩-2-基	H	H
49	CO ₂ C ₂ H ₅	CO ₂ C ₂ H ₅	H
50	CO ₂ CH ₃	CO ₂ CH ₃	H
51	COCH ₃	COCH ₃	H
52	氨基	氨基	H
53	H	H	H
54	H	H	H
55	H	H	H
56	叔C ₆ H ₅	H	H
57	C ₆ H ₅ CH ₂	H	H
58	2, 4-二-Cl-C ₆ H ₄	H	H
59	2, 4-二-F-C ₆ H ₄	H	H
60	3, 5-二-CH ₃ -C ₆ H ₄	H	H
61	3, 5-二-CH ₃ O-C ₆ H ₄	H	H
62	吡啶-2-基	CH ₃	H
63	6-CH ₃ -吡啶-3-基	CH ₃	H
64	吡啶-2-基	C ₂ H ₅	H
65	吡啶-3-基	CH ₃	H
66	噁唑-5-基	异-C ₆ H ₅	H
67	异-C ₆ H ₅	噁唑-5-基	H

表1(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
68	吡啶-4-基	CH ₃	H
69	3-Cl-吡啶-2-基	CH ₃	H
70	5-Cl-吡啶-2-基	CH ₃	H
71	4-Cl-吡啶-2-基	CH ₃	H
72	3-Cl-吡啶-2-基	CH ₃	H
73	6-氨基-吡啶-2-基	CH ₃	H
74	5-氨基-吡啶-2-基	CH ₃	H
75	4-氨基-吡啶-2-基	CH ₃	H
76	3-氨基-吡啶-2-基	CH ₃	H
77	6-Br-吡啶-2-基	CH ₃	H
78	5-Br-吡啶-2-基	CH ₃	H
79	4-Br-吡啶-2-基	CH ₃	H
80	3-Br-吡啶-2-基	CH ₃	H
81	6-CH ₃ -吡啶-2-基	CH ₃	H
82	5-CH ₃ -吡啶-2-基	CH ₃	H
83	4-CH ₃ -吡啶-2-基	CH ₃	H
84	3-CH ₃ -吡啶-2-基	CH ₃	H
85	6-F-吡啶-2-基	CH ₃	H
86	5-F-吡啶-2-基	CH ₃	H
87	4-F-吡啶-2-基	CH ₃	H
88	3-F-吡啶-2-基	CH ₃	H
89	3-CH ₂ -吡嗪-2-基	CH ₃	H
90	3-C ₂ H ₅ -吡嗪-2-基	CH ₃	H
91	3-Cl-吡嗪-2-基	CH ₃	H
92	3-OCH ₃ -吡嗪-2-基	CH ₃	H
93	5-CO ₂ CH ₃ -吡嗪-2-基	CH ₃	H
94	5-CO ₂ C ₂ H ₅ -吡嗪-2-基	CH ₃	H
95	3-氨基-吡嗪-2-基	CH ₃	H
96	嘧啶-4-基	CH ₃	H
97	2Cl-嘧啶-4-基	CH ₃	H
98	2-OCH ₃ -嘧啶-4-基	CH ₃	H
99	2-CH ₃ -嘧啶-4-基	CH ₃	H

表 I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
100	2-氨基-嘧啶-4-基	CH ₃	H
101	噻唑-2-基	CH ₃	H
102	噻吩-3-基	CH ₃	H
103	5-Cl-噻吩-2-基	CH ₃	H
104	5-CH ₃ -噻吩-2-基	CH ₃	H
105	5-Br-噻吩-2-基	CH ₃	H
106	5-氨基-噻吩-2-基	CH ₃	H
107	3-CH ₃ -噻吩-2-基	CH ₃	H
108	2-OCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
109	3-OCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
110	4-OCH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
111	2-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
112	3-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
113	4-CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
114	2-F-C ₆ H ₄	CH ₃	H
115	3-F-C ₆ H ₄	CH ₃	H
116	4-F-C ₆ H ₄	CH ₃	H
117	2-Cl-C ₆ H ₄	CH ₃	H
118	3-Cl-C ₆ H ₄	CH ₃	H
119	4-Cl-C ₆ H ₄	CH ₃	H
120	2-Br-C ₆ H ₄	CH ₃	H
121	3-Br-C ₆ H ₄	CH ₃	H
122	4-Br-C ₆ H ₄	CH ₃	H
123	2-NO ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
124	3-NO ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
125	4-NO ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
126	2-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
*127	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
128	4-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
129	2-氨基-C ₆ H ₄	CH ₃	H
130	3-氨基-C ₆ H ₄	CH ₃	H
131	4-氨基-C ₆ H ₄	CH ₃	H

表I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
132	3,4,5-(OCH ₃) ₃ -C ₆ H ₂	CH ₃	H
133	3,5-二-F-吡啶-2-基	CH ₃	H
134	3,4,5-(四F)-吡啶-2-基	CH ₃	H
135	2,6-二-Cl-吡啶-3-基	CH ₃	H
136	哒嗪-3-基	CH ₃	H
137	哒嗪-4-基	CH ₃	H
138	6-CH ₃ -哒嗪-3-基	CH ₃	H
139	4-氯基-噻吩-2-基	CH ₃	H
140	噻唑啉-2-基	CH ₃	H
141	C ₆ H ₅	CH ₃	6-F
142	C ₆ H ₅	CH ₃	6-Cl
143	6-CH ₃ -嘧啶-4-基	CH ₃	H
144	4-CH ₃ -嘧啶-5-基	CH ₃	H
145	4-CH ₃ -嘧啶-2-基	CH ₃	H
146	4,6-二-CH ₃ -嘧啶-2-基	CH ₃	H
147	2,6-二-CH ₃ -嘧啶-4-基	CH ₃	H
148	2,4-二-CH ₃ -嘧啶-5-基	CH ₃	H
149	6-Cl-嘧啶-4-基	CH ₃	H
150	6-OCH ₃ -嘧啶-4-基	CH ₃	H
151	4,6-二-OCH ₃ -噻唑-2-基	CH ₃	H
152	0	0	H
153	0	0	H
154	N-氧化物-吡啶-2-基	CH ₃	H
155	5-C ₆ H ₅ -吡啶-2-基	CH ₃	H
156	CH ₃ CO	CH ₃	H
157	C ₆ H ₅ CO	CH ₃	H
158	N-CH ₃ -吡咯-2-基	CH ₃	H
159	4-Cl-噻吩-2-基	CH ₃	H
160	2,4-二-Cl-C ₆ H ₃	1,2,4-三唑-1-基-CH ₂ -	H
161	2,4-二-Cl-C ₆ H ₃	吡啶-3-基-CH ₂	H
162	2,4-二-CH ₃ -噻唑-5-基	CH ₃	H

表1(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
163	呋喃-2-基	CH ₃	H
164	2,4-di-CH ₃ -呋喃-3-基	CH ₃	H
165	吡啶-2-基	吡啶-2-基	H
166	6-C ₆ H ₅ -嘧啶-4-基	CH ₃	H
167	4-氯基-吡啶-3-基	CH ₃	H
168	1,2,4-三嗪-5-基	CH ₃	H
169	3-CH ₃ -1,2,4-三嗪-5-基	CH ₃	H
170	3-C ₆ H ₅ -1,2,4-三嗪-5-基	CH ₃	H
171	3-SCH ₃ -1,2,4-三嗪-5-基	CH ₃	H
172	3-OCH ₃ -1,2,4-三嗪-5-基	CH ₃	H
173	5-COCH ₂ -𫫇唑-2-基	CH ₃	H
174	5-氯基-𫫇唑-2-基	CH ₃	H
175	5,6-二-CH ₃ -𫫇唑-2-基	CH ₃	H
176	3,5-二-CH ₃ -𫫇唑-2-基	CH ₃	H
177	3,6-二-CH ₃ -𫫇唑-2-基	CH ₃	H
178	5-CH ₃ -𫫇唑-2-基	CH ₃	H
179	6-CH ₃ -𫫇唑-2-基	CH ₃	H
180	5-Cl-𫫇唑-2-基	CH ₃	H
181	6-Cl-𫫇唑-2-基	CH ₃	H
182	5,6-二氯基-𫫇唑-2-基	CH ₃	H
183	4-SO ₂ CH ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
184	4-NH ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
185	2,4-二-Cl-C ₆ H ₃	CH ₃	H
186	2,4-二-CH ₃ -C ₆ H ₃	CH ₃	H
187	4-NHCOR ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
188	C ₆ H ₅	环丙基	H
189	C ₆ H ₅	Cl	H
190	4-C ₂ H ₅ O-C ₆ H ₄	CF ₃	H
191	C ₆ H ₅	SCH ₃	H
192	C ₆ H ₅	F	H
193	C ₆ H ₅	OC ₂ H ₅	H
194	C(CH ₃) ₃	CH ₃	H

表I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
195	环己基 -CH ₂	CH ₃	H
196	C ₆ H ₅ -CH ₂	CH ₃	H
197	噁唑-2-yl-CH ₂	CH ₃	H
198	(E)-C ₆ H ₅ -CH=CH	CH ₃	H
199	C ₆ H ₅ -OCH ₂	CH ₃	H
200	C ₆ H ₅	CH ₂ Cl	H
201	苯并噁唑-2-基	CH ₃	H
202	苯并噁唑-2-基	CH ₃	H
203	吡唑-2-yl	C ₂ H ₅	H
204	5-OCH ₃ - 吡唑-2-基	CH ₃	H
205	6-OCH ₃ - 吡唑-2-基	CH ₃	H
206	6-氨基- 吡唑-2-基	CH ₃	H
207	5-cyano- 氨基- 吡啶-2-基	CH ₃	H
208	6-cyano- 氨基- 吡啶-3-基	CH ₃	H
209	3-cyano- 氨基- 吡啶-4-基	CH ₃	H
210	1-cyano- 氨基- 吡啶-4-基	CH ₃	H
211	噁唑-5-基	CH ₃	H
212	2-CH ₃ - 噁唑-5-基	CH ₃	H
213	1-OCH ₃ - 异噁唑-5-基	CH ₃	H
214	3-Br- 异噁唑-5-基	CH ₃	H
215	5-NO ₂ - 噁唑-2-基	CH ₃	H
216	5-CH ₃ - 噁唑-2-基	CH ₃	H
217	4-CH ₃ - 噁唑-5-基	CH ₃	H
218	2-Cl, 4-CH ₃ - 噁唑-5-基	CH ₃	H
219	3, 5-OCH ₃ -1, 2, 4-	CH ₃	H
	三唑-6-基		
220	3, 6-di-CH ₃ - 噁唑-4-基	CH ₃	H
221	2-(C ₆ H ₅ O)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
222	3-(C ₆ H ₅ O)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
223	4-(C ₆ H ₅ O)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
224	1, 2, 4- 三唑-1-基-CH ₃	CH ₃	H
225	C ₆ H ₅	OCH ₃	H

表1(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
226	OCH ₃	C ₆ H ₅	H
227	C ₆ H ₅	CH ₃ S(O)	H
228	C ₆ H ₅	CH ₃ S(O) ₂	H
229	C ₆ H ₅	N(CH ₃) ₂	H
230	C ₆ H ₅ O	CH ₃	H
231	C ₆ H ₅	Br	H
232	C ₆ H ₅	I	H
233	C ₆ H ₅	(CH ₃) ₂ CHS	H
234	噁唑-2-基	CH ₃ O	H
235	噁唑-2-基	Cl	H
236	3-OC ₂ H ₅ -噁唑-2-基	CH ₃	H
237	噁唑-2-基	SCH ₃	H
238	噁唑-2-基	SO ₂ CH ₃	H
239	噁唑-2-基	SOCH ₃	H
240	3,5-二-CH ₃ -噁唑-4-基	CH ₃	H
241	噁唑-2-基	OCH ₃	H
242	噁唑-2-基	SC ₂ H ₅	H
243	噁唑-2-基	OC ₆ H ₅	H
244	噁唑-2-基	OCH ₂ -C ₆ H ₅	H
245	6-OC ₂ H ₅ -噁唑-4-基	CH ₃	H
246	噁唑-2-基	NH ₂	H
247	SCH ₃	噁唑-2-基	H
248	2,4-di-F-C ₆ H ₃	CH ₃	H
249	2,4-di-OCH ₃ -C ₆	CH ₃	H
250	5-CH ₃ -噁唑-2-基	CH ₃	H
251	SO ₂ CH ₃	噁唑-2-基	H
252	噁唑-3-基	SCH ₃	H
253	噁唑-3-基	OCH ₃	H
254	6-CF ₃ -噁唑-2-基	CH ₃	H
255	3-CF ₃ -4-F-C ₆ H ₃	CH ₃	H
256	6-CF ₃ -噁唑-4-基	CH ₃	H
257	3,5-二-F-C ₆ H ₃	CH ₃	H

表I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
258	2-CH ₃ CH ₂ S- 嘧啶-4-基	CH ₃	H
259	2-CF ₃ - 嘧啶-4-基	CH ₃	H
260	4-CF ₃ - 吡啶-2-基	CH ₃	H
261	2- 苯基-噻唑-4-基	CH ₃	H
262	3-NH ₂ C(O)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
263	4-CF ₃ - 嘧啶-2-基	CH ₃	H
264	3,5-二-CF ₃ -C ₆ H ₃	CH ₃	H
265	2-(2-CN-C ₆ H ₄ -O-)- 嘧啶-4-基	CH ₃	H
266	3-n-C ₃ H ₇ O-C ₆ H ₄	CH ₃	H
267	2-CH(CH ₃) ₂ -O- 嘧啶-4-基	CH ₃	H
268	6-CF ₃ - 吡嗪-2-基	CH ₃	H
269	4-C ₂ H ₅ O- 嘧啶-2-基	CH ₃	H
270	6-C ₂ F ₅ - 嘧啶-4-基	CH ₃	H
271	3-CF ₃ O-C ₆ H ₄	CH ₃	H
272	4-CH ₃ O- 吡啶-2-基	CH ₃	H
273	2- 烷丙基- 嘑啶-4-基	CH ₃	H
274	2-C ₂ H ₅ O- 嘙啶-4-基	CH ₃	H
275	2-烯丙基- 嘙啶-4-基	CH ₃	H
276	3-CH ₃ O- 嘧噪-6-基	CH ₃	H
277	3-C ₂ H ₅ O- 嘧噪-6-基	CH ₃	H
278	3- 烯丙基C ₆ H ₄	CH ₃	H
279	4-CH ₃ S- 嘧啶-2-基	CH ₃	H
280	4-CH ₃ O- 嘙啶-2-基	CH ₃	H
281	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	SCH ₃	H
282	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	CF ₃	H
283	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	C ₂ H ₅	H
284	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	NH ₂	H
285	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	咪唑基	H
286	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	N(CH ₃) ₂	H
287	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	NRCH ₃	H
288	PO(O-C ₂ H ₅) ₂	CH ₃	H

表 I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
289	PO(OCH ₂ H ₅) ₂		
290	4-CH ₃ O-6-(CO ₂ CH ₃)-嘧啶-2-基	C ₆ H ₅	H
291	吡咯-2-基	CH ₃	H
292	CH ₃	CH ₃	H
293	5-CF ₃ -吡啶-3-基	CH ₃	H
294	3-(嘧啶氨基)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
295	3- 烷丙基氨基 -C ₆ H ₄	CH ₃	H
296	CH ₃	CH ₃	H
297	CH ₃	H	H
298	5-(2,4-二氟苯基)-呋喃-2-基	CH ₃	H
	CH ₃	5-(2,4-二氟苯基)-呋喃-2-基	H
299	C ₂ H ₅ O	CH ₃	H
300	4- 正-丁基 -C ₆ H ₄	CH ₃	H
301	4- 烷丙基-嘧啶-2-基	CH ₃	H
302	2-C ₂ H ₅ O-C ₆ H ₄	CH ₃	H
303	4-C ₂ H ₅ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
304	3-C ₂ H ₅ O-C ₆ H ₄	CH ₃	H
305	CH ₃ S	CH ₃	H
306	CH ₃ SO ₂	CH ₃	H
307	θ	CH ₃	H
308	4-正-C ₃ H ₇ O- 嘧啶-2-基	θ	H
309	3- 正-己氨基 -C ₆ H ₄	CH ₃	H
310	4- 正-丁氨基-嘧啶-2-基	CH ₃	H
311	苯并噻吩-3-基	CH ₃	H
312	3-[(CH ₃) ₂ C=CHCB ₂ O]-C ₆ H ₄	CH ₃	H
313	2,4-di-CH ₃ O- 嘧啶-6-基	CH ₃	H
314	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
315	3-CH ₃ S- 吡嗪-2-基	1,2,4-三唑-1-基	H
316	3-N(CH ₃) ₂ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
317	3-CF ₃ -C ₆ H ₄	CH ₃	H
318	θ	Cl	H
319	苯并呋喃-2-基	θ	H
		CH ₃	H

表I(续)

化合物号	R ¹	R ²	A
320	2-CH ₃ S(O)- 噻啶-4-基	CH ₃	H
321	3-NH ₂ C(S)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
322	4-NH ₂ C(S)- 吡啶-2-基	CH ₃	H
323	3-(CH ₃ OCH ₂ CH ₂ OCH ₂ O)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
324	3-(氨基甲氧基)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
325	9	H	H
326	3-(F ₂ HCO)-C ₆ H ₄	CH ₃	H
327	6-C ₂ H ₅ O- 吡嗪-2-基	CH ₃	H
328	4-CH ₃ -6-OCH ₃ - 噻啶-2-基	CH ₃	H
329	4-CH ₃ - 嘧啶-2-基	CH ₃	H
330	2,4-di-CH ₃ - 噻唑-5-基	CH ₃	H
331	4-CF ₃ -6-CH ₃ - 噻啶-2-基	CH ₃	H
332	5-Br- 吡啶-3-基	CH ₃	H
333	5-CONHCH ₃ - 吡嗪-2-基	CH ₃	H
334	4,6-di-OC ₂ H ₅ - 噻啶-2-基	CH ₃	H
+ 335	5-CH ₃ - 呋喃-2-基	CH ₃	H
+ 335A	5-CH ₃ - 呋喃-2-基	CH ₃	H
336	2-SCH ₃ - 噻啶-4-基	CH ₃	H
337	4- 异-C ₃ H ₇ O- - 噻啶-2-基	CH ₃	H
338	N-CH ₃ -3-CH ₃ -5-OC ₆ H ₅ - - 吡唑-4-基	H	H
339	3-CH ₃ - - 苯并噻吩-2-基	CH ₃	H
340	4-OCH ₂ CF ₃ - 噻啶-2-基	CH ₃	H
341	2-N(CH ₃) ₂ - 噻啶-4-基	CH ₃	H
342	5-NO ₂ - 吡啶-2-基	CH ₃	H
343	2-叔-C ₆ H ₉ - 噻啶-5-基	CH ₃	H
344	5-NO ₂ - 苯并呋喃-2-基	CH ₃	H
345	4-O(CH ₂) ₂ OCH ₃ - 吡啶-2-基	CH ₃	H
346	3,4-二-Cl-C ₆ H ₃	CH ₃	H
347	6-OC ₂ H ₅ - 吡啶-2-基	CH ₃	H
348	4-CF ₃ -6-OCH ₂ CF ₃ - 吡啶-2-基	CH ₃	H
349	4-CF ₃ -6-OC ₂ H ₅ - 吡啶-2-基	CH ₃	H
350	5-CF ₃ - 吡啶-2-基	CH ₃	H

符号解释:

*该化合物的制备方法见实施例1。

+化合物335是一种异构体，化合物335A是两种异构体的2:1混合物。

φ如下面的“化学结构式”所示，基团R¹和R²连接一起构成环。

表II包括式(I.2)的350种化合物。每一种化合物的R¹、R²和A的定义与表I中相同序号化合物给出的定义相同。表I和表II化合物之间的差别仅仅是表I化合物的乙酰胺基上有一个N—甲基取代基，而表II化合物的乙酰胺基上有二个N—甲基取代基。

表III包括式(L3)的350种化合物。每一个化合物的R¹、R²和A的定义与表I中相同序号化合物给出的定义相同。表I和表III化合物的差别仅仅是表I化合物的乙酰胺上有一个N—甲基取代基，而表III的化合物的乙酰胺上无N—取代基。

表IV

表IV列出了表I中所述的某些化合物和表III中第346号化合物在270MHz下测得的熔点和选择的质子核磁共振数据。除非另作说明，用四甲基硅烷和氘氯仿作溶剂。在20°C下测定化学位移(ppm)。采用下列缩写：

s=单峰	m=多重峰	d=双重峰
dd=双重双重峰	t=三重峰	br=宽峰
ppm=百万分之一		

化合物号	熔点(℃)	质子核磁共振数据(δ)
------	-------	-------------

(表1, 只是如同
所示那样)

40	胶	2.30(3H, s), 2.88(3H, d), 3.94(3H, s), 5.14(2H, s), 6.72(1H, br), 7.16-7.25 (2H, m), 7.32-7.43(2H, m), 7.48-7.51 (1H, m), 7.60-7.68(1H, m), 7.81 -7.85(1H, d), 8.58-8.60(1H, d) ppm
----	---	---

化合物号	熔点(℃)	质子核磁共振数据(δ)
------	-------	-------------

(表1, 只是如同
所示那样)

47	77-79	
63	92-94	
75	胶质化	2.28(3H, s), 2.9(3H, d), 3.95(3H, s), 5.18(2H, s), 6.8(1H, br), 7.18-7.21(1H, m), 7.31-7.51(4H, m), 8.12(1H, s), 8.70(1H, d) ppm
103	70-71	

109	53-55
113	62-64
115	胶质化 2. 18 (3H, s), 2. 88 (3H, d), 3, 95 (3H, s), 5, 12 (2H, s), 6. 73 (1H, br), 6. 99-7. 07 (1H, m), 7. 17-7. 22 (1H, m), 7. 28 -7. 52 (6H, m) ppm.
127	胶质化 2. 22 (3H, s), 2. 88 (3H, d), 3. 94 (3H, S), 5. 14 (2H, s), 6. 74 (1H, brm), 7. 1-7. 9 (8H, m) ppm
158	76-78
176	胶质化 2. 2 (3H, s), 2. 5 (6H, s), 2. 95 (3H, d), 3. 95 (3H, s), 5. 1 (2H, s), 6. 75 (1H), 7. 1-7. 5 (4H, m), 8. 25 (1H, s) ppm
188	105-107
194	71-73
198	88-90
236	99-100
260	120. 8-122
264	138-140
269	121-122. 5
295	103-105
326	41-43
328	89-91
329	73-75

330 122—124
331 161—163
332 112—113

333 140—142
334 93—95
335 108—109
335A

胶质化 2:1异构体的混合物，主要组分
2. 18 (3H, s), 2. 32 (3H, s), 2. 8 (3H, d),
3. 92 (3H, s), 5. 06 (2H, s), 6. 07 (1H, d)
6. 64 (1H, br), 7. 03 (1H, m), 7. 17—7. 23 (1H,
m), 7. 33—7. 45 (2H, m), 7. 47—7. 53 (1H, m)
ppm

次要组分

2. 08 (s), 2. 34 (s), 2. 9 (d), 3. 94 (s), 5. 11
(s), 6. 02 (d), 6. 49 (d), 6. 72 (br), 7. 17—7.
23 (m), 7. 33—7. 45 (m), 7. 47—7. 52 (m) ppm

336 122—124
337 97—98. 5
338 108—110

339	136—137
340	125—126
341	113—116
342	120—124
343	87—89
344	62—64
345	胶质 2.29 (3H, s) , 2.89 (3H, d) , 3.46 (3H, s) , 3.77 (2H, t) 3.96 (3H, s) , 4.19 (2H, t) , 5. 16 (2H, s) 6.76 (1H, m) , 6.81 (1H, dd) , 7.2— 7.5 (5H, m) , 8.39 (1H, d) ppm
346*	114—116
347	87.4—88.4
348	143.5—143.9
349	111.6—112.8
350	118.4—118.8

本发明的化合物可用EP-A-0370629和EP-A-0398692所述的方法制备。前一篇参考文献说明怎样制备含有连接在式I中苯环上的 β -甲氧基丙烯酸甲酯基而不是O-甲基氨基乙酰胺基的相似化合物。后一篇参考文献说明怎样构成氧代亚氨基乙酰胺基。

本发明还包括用式(II)化合物与胺NHR⁵R⁶(其中A, R¹、R²、R⁵和R⁶具有上文给定的定义, R是H或C₁₋₄烷基)反应制备权利要求I化合物的方法。

2-(溴甲基)苯酰甲酸甲酯O-甲基衍(后面在"化学结构式")下面的图解I中的化合物A)提供合适的原料。如同EP-0363818所述

该原料可通过将2—甲基苯酰甲酸甲酯O—甲基衍生物制备。用于制备式(I)化合物的优选(E)—异构体的后一个化合物的(E)—异构体例如可以在实施例2所述的酸化条件下通过将(Z)—异构体或(Z)—和(E)—异构体混合物异构化制得。另一方面，该异构化步骤可作为制备式(I)化合物的最后一步来进行。

该化合是有效的杀菌真剂，可用来防治下列一种或多种病原菌：稻瘟病(Pyricularia oryzae)；小麦叶锈病(Puccinia recondita)、条锈病(Puccinia striiformis)和其他锈病，大麦秆锈病(Puccinia hordei)、条锈病(puccinia striiformis)和其他锈病，和其他寄主，例如咖啡、梨、苹果、花生、蔬菜和装饰植物的锈病；大麦和小麦的白粉病(Erysiphe graminis)，及各种寄主的其他白粉病，如啤酒花白粉病(sphaerotheca macularis)黄瓜白粉病(sphaerotheca fuliginea)、苹果白粉病(Podosphaera leucotricha)和葡萄白粉病(Uncinula necator)；谷类的黑麦草网斑病(helminthosporium spp.)、刺子莞属病(Rhynchosporium spp.)、壳针孢属病(Septoria spp.)、核球壳菌属病(pyrenophora spp.)、pseudocercosporella herpotrichoides和Gaeumannomyces graminis；花生的Cercospora arachidicola和Cercosporidium personata，和其他寄主，如甜菜、香蕉、大豆和稻谷的其他尾孢菌属病(Cercospora)；番茄、草莓、蔬菜、葡萄和其他寄主的灰霉病(Botrytis cinerea)；蔬菜(如黄瓜)、油菜籽、平果、蕃茄和其他寄主的链孢属病(Alternaria spp.)；苹果黑星病(Venturia inaequalis)；葡萄霜霉病(Plasmopara viticola)；其他霜霉病，例如莴苣的Bremia lactucae，大豆、烟草、洋葱和其他寄主的霜霉病(peronospora spp.)，啤酒花的Pseudoperonospora humuli和黄瓜霜霉病(Pseudoperonospora)。

cubensis)；马铃薯和蕃茄晚瘟病(Phytophthora infestans)和蔬菜、草莓、颤梨、胡椒、装饰植物、烟草、可可和其他寄主的其他疫霉病(Phytophthora spp.)；稻谷的Thanatephorus cucumeris病和各种寄主，例如小麦、大麦、蔬菜、棉花和草皮的其他Rhizoctonia病。

一些化合物对体外真菌显示宽范围的活性。它们对收获后的水果病害〔例如柑桔录霉病和青霉病(Penicillium digitatum and i talicum, 和Trichoderma viride)，香蕉的Gloeosporium musarum和葡萄灰霉病(Botrytis cinerea)〕也具有活性。

另外，一些化合物在拌种时对下列病原菌可具有活性：谷类的立枯病(Fusarium spp.)、壳针孢属病(Septoria spp.)、黑穗病(Tilletia spp.)、(腥黑穗病，小麦种子上的病害)、黑穗病(Ustilago spp.)和黑麦草网斑病(Helminthosporium spp.)，棉花的Rhizoctonia solani和稻疫病(Pyricularia oryzae)。

这些化合物可以在植物组织内向前和局部地活动。而且这些化合物可以在气相中充分挥发，对植物上的真菌具有较强的活性。

因此，本发明提供的抗真菌的方法包括将杀真菌有效量的上述化合物或含该化合物的组合物用于植物、植物种子或植物或种子存在的场所。

这些化合物可直接用于农业目的，但为更方便起见可用载体或稀释剂将其配制成组合物。因此，本发明提供的杀真菌组合物包括上文定义的化合物和可接受的载体或稀释剂。

这些化合物可用若干种方法使用。例如可将它们配制或不配制成制剂，直接用于植物叶子、种子或植物生长或种植的其他介质，

或可将它们喷雾、喷粉，或可以膏剂或糊剂使用，或可以蒸汽或缓慢释放的颗粒剂使用。

可将这些化合物用于包括叶子、茎枝或根的植物任何部分，或根周围的土壤中、或在种植前的种子上。通常用于土壤、稻田水或水栽系统中。本发明化合物也可采用电动喷射技术或其他少量喷雾方法将其喷射在植物上或喷雾在蔬菜上。

这里所用的术语“植物”包括籽苗、灌木和乔木。此外本发明的杀真菌方法包括预防、保护和根除处理。

该化合物最好以组合物的形式用于农业或园艺目的，在任何情况下，所采用的组合物类型取决于面对的具体目的。

该组合物可以是含下列组分的可喷粉的粉剂或颗粒剂活性组分(本发明化合物)和固体稀释剂或载体，例如添加剂，如高岭土、膨润土、硅藻土、白云石、碳酸钙、滑石粉、粉状氧化镁、漂白土、石膏、硅藻土和陶土。上述细粒剂可预制成适于向土壤使用的颗粒而不需进一步处理。这些颗粒剂或者可通过用活性组分浸渍添加剂颗粒或将活性组分与粉状添加剂一起压制为颗粒制备。适于拌种的组合物含有助于将组合物粘附到种子上的试剂(例如矿物油)；此外，可用有机溶剂(例如N—甲基吡咯烷酮、丙二醇或N, N—二甲基甲酰胺)配制活性组分，以适用于拌种。也可将该组合物配制成含湿润剂或易于在液体中分散的分散剂的可湿性粉剂或可分散于水中的颗粒剂。粉剂或颗粒剂也可含添加剂和悬浮剂。

乳油或乳剂的制备可通过将活性组分溶于含任选的湿润剂或乳化剂的有机溶剂中，然后将混合物加到可含湿润剂或乳化剂的水中。适合的有机溶剂是芳族溶剂，如烷基苯、烷基萘、酮，如环己酮和甲

基环己酮，氯化烃如氯苯、三氯乙烷和醇，如苄醇、糠醇、丁醇和乙二醇醚。

配制含大量不溶性固体的悬浮液浓缩物是通过将分散剂与可阻止固体沉降的悬浮剂一起研磨成球或珠状物来制备。

用于喷撒的组合物可配制成气雾剂，将该制剂装入处于挥发剂(例如氯三氟甲烷或二氯二氟甲烷)压力下的容器内。

本发明化合物可在干的状态下与烟火混合物混合，配制成为适于在密闭空间产生含该化合物烟雾的组合物。

此外可将该化合物配制成微胶囊包封剂形式使用。也可配制成可控制活性物质缓慢释放的生物降解聚合物制剂。

通过含合适添加剂，例如可改善分布、粘附粉末和处理表面防雨的添加剂的不同组合物可更好地适合于各种用途。

本发明化合物可与肥料(例如含氮、钾或磷的肥料)混合使用。优选仅含有用本发明化合物涂覆的颗粒肥料。上述颗粒适合含25% (重量)该化合物。因此，本发明提供含肥料和通式(I)化合物或其盐或金属络合物的肥料组合物。

可湿粉剂、乳油和悬浮液浓缩物通常含表面活性剂，例如湿润剂、分散剂、乳化剂或悬浮剂。这些试剂可以是阳离子、阴离子或非离子试剂。

适合的阳离子试剂是季铵化合物，例如溴化十六烷基三甲基铵。适合的阴离子试剂是皂、硫酸的脂族单脂盐(例如十二烷基硫酸钠)和磺化的芳族化合物的盐类(例如十二烷基苯磺酸钠、木素磺化钠、钙或铵、丁基苯磺酸盐及二异丙基和三异丙基苯磺酸钠的混合物)。

适合的非离子试剂是环氧乙烷与脂肪族醇例如油醇或十六烷醇或

与烷基酚例如辛基或壬基酚和辛基甲酚的缩合产物。其他非离子试剂是由长链脂肪酸和己糖醇酐衍生的偏酯，所述偏酯与环氧乙烷的缩合产物和卵磷脂。适合的悬浮剂是亲水胶体（例如聚乙烯吡咯烷酮和羧甲基纤维素钠）和润胀粘土，例如膨润土或硅镁土。

用作含水分散剂或乳剂的组合物通常是含大量活性组分的浓缩物。该浓缩物在使用前用水稀释。这些浓缩物最好可长期贮存。经长期贮后浓缩物可用水稀释以便形成含水制剂，其能在足够长的时间保持均匀以便适用于普通喷雾设备。该浓缩物一般可含高达95%（重量），适合的为10—85%（重量），例如25—60%（重量）的活性组分。浓缩物稀释后形成含水的制剂，这样的含水制剂根据要求的目的可含不同量的活性组分，但可以使用含0.0005%或0.01%—10%（重量）活性组分的含水制剂。

本发明组合物可含具有生物活性的其他化合物，例如具有相似或辅助杀真菌活性或具有调节植物生长、除草或杀虫活性的化合物。

本发明组合物中的杀真菌化合物可以是能抗谷类（如小麦）穗病害的化合物。穗病害有例如壳针孢属病Septoria spp.、赤霉病（Giberella spp.）和黑麦草网斑病（Helminthosporium spp.），种子和土壤中的病害，葡萄的霜霉病和白粉病和苹果的白粉病和黑星病。该组合物通过含其他杀真菌剂，比只含通式（I）化合物的组合物具有广谱活性。此外，其他杀真菌剂可对通式（I）化合物的杀真菌活性具有增效作用。可包括在本发明组合物中的杀真菌化合物的例子是（RS）—1—氨基丙基膦酸、（RS）—4—（4—氯苯基）—2—苯基—2—（1H—1, 2, 4—三唑—1—基甲基）丁腈、（Z）—N—丁—2—烯氧基甲基—2—氯—2'，6'—二乙基N—乙酰苯胺、1—（2—氯基—2

—甲氨基亚氨基乙酰基) —3—乙基脲、3—(2, 4—二氯苯基) —2—
 (1H—1, 2, 4—三唑—1—基) 哌唑啉—4(3H)—酮、4—溴—2—氟
 基-N, N—二甲基-6—三氟甲基苯并咪唑-1—氨基磺酰、5—乙基-5, 8—
 二氢-8—氧代(1, 3)—二 氧杂戊环并(4, 5-g) 喹啉-7—羧酸、
 α —[N—(3—氯—2, 6—二甲苯基) —2—甲氨基—乙酰氨基] —γ—
 丁内酯、aldimorph、敌菌灵、benalaxyl、苯菌灵、biloxazol、乐
 杀螨、bitertanol、灭瘟素S、bromuconazole、磺噁菌灵、粉病定、
 敌菌丹、克菌丹、多菌灵、萎锈灵、chlorbenzthiazone、地茂散、
 百菌清、Chlorozolinate、含铜化合物，例如氯化铜、硫酸铜和碱
 式硫酸铜的混合物、放线菌铜、cymoxanil、cyproconazole、cypr
 ofuram、二—2—吡啶基二硫化物1, 1'—二氧化物、抑菌灵、二氯
 萘醌、diclobutrazol、diclomezine、氯硝胺、difenoconazole、
 dimethamorph、甲菌定、diniconazole、敌螨普、杀菌磷、二噻农、
 吗菌灵、多果定、克瘟散、etaconazole、乙菌定、(2)—N—苯基—N
 —([甲基(甲硫基亚乙基 氨基—氧代羰基)氨基]硫代) —β—氨基
 丙酸乙酯、氮唑灵、菌拿灵、异嘧菌醇、呋菌胺、fenpiclonil、f
 enpropidin、fenpropimorph、薯蕷锡、毒菌锡、flutolanil、flu
 triafol、flusilazole、灭菌丹、fosetyl—aluminium、麦穗定、
 呋氮丙灵furconazole—cis、双胍盐、Hexaconazole、土菌消、烯
 菌灵、imibenconazole、iprobenfos、异丙啶、富士一号、春雷霉
 素、代森锰锌、代森锰、mepanipyrim、mepronil、氨基灵、甲味
 菌胺metsulfovax、myclobutanil、甲胂铁铵、二甲基二硫代氨基
 甲酸镍、异丙消、环菌灵、ofurace、有机汞化合物，oxadixyl、
 氧化萎锈灵、Pefurazoate、penconazole、pencycuron、叶枯净、

酰酰亚胺、多氧菌素D、代森联、噻菌灵、丙氯灵、杀菌利、百维灵、Propiconazole、甲基代森锌、胺丙威、定菌磷、pyrifenoxy、Pyroquilon、Pyroxyfur、硝吡咯菌素、灭螨锰、五氯硝基苯、SSF-109、链霉素、硫、tebuconazole、白叶减、四氯硝基苯、tetraconazole、涕必灵、thicyofen、甲基托布津、福美双、tolclofos-methyl、1, 1'亚氨基二(1, 8-亚辛基)双奎尼定四乙酸盐、唑菌酮、唑菌醇、丁基三唑、三环唑、克啉菌、嗪氨基、有效霉素A、烯菌酮、Zarilamid和代森锌。通式(I)的化合物可与土壤、泥煤或其他根部介质混合用于保护植物抗种子、土壤或叶子的真菌病害。

可混合在本发明组合物中的合适杀虫剂包括buprofezin、亚维因、虫螨威、carbsulfan、毒死蜱、cycloprothrin、甲基一0五九、二嗪农乐果ethofenprox、杀螟松、fenobucarb、信硫磷、安果、异丙威、异噁唑磷、久效磷、稻丰散、抗蚜威、丙虫磷和XMC。

调节植物生长的化合物是防治杂草或种子头状叶丛、植物群系或选择性地防治较少要求的植物(例如草)生长的化合物。

用于本发明的调节植物生长的化合物的例子是3, 6-二氯吡啶甲酸、1-(4-氯苯基)-4, 6-二甲基-2-氧代-1, 2-二氢吡啶-3-羧酸、3, 6-二氯茴香酸甲酯、脱落酸、黄草灵、新燕灵、草长灭、丁酰肼、苯敌死、敌草克、乙烯利、fenzenezol、氟通安、草甘膦、草甘双膦、4-羟基苄腈(如溴苯腈)、inabenfide、isopyrimol, 长链脂肪醇和酸、马来酰肼、氟苯磺、抑草丁(如氯甲丹)、Paclobutrazol、苯氧乙酸(如2, 4-D或MCPA)、取代的苯甲酸(如三碘苯甲酸)、取代的季铵和𬭸化合物(如矮壮素阳离子、氯化膦或比克)、四氯硝基苯、植物生长激素(如吲哚乙酸、吲哚丁酸、萘乙

酸或萘氨基乙酸)、细胞分裂素(如苯并咪唑、苄腺嘌呤、苄氨基嘌呤、二苯基脲和激动素)、赤霉素(如GA₃、GA₄或GA₇)和triapentenol。

以下列实施例说明本发明。除了另作说明外，在所有实施例中术语“醚”意指乙醚、硫酸镁用于干燥溶液，溶液在减压下浓缩。涉及空气或水敏感中间体的反应是在氮气氛下进行的，并且溶剂在使用前最好干燥。除了另作说明外，用硅胶柱作固定相进行色谱分离。如所述，核磁共振数据是选择的，不需列出所有情况下的吸收值。除了另作说明，¹H NMR谱是用CDCl₃溶液记录的。所有实施例采用下列缩写：

DMF=N, N—二甲基甲酰胺	d=双重峰
NMR=核磁共振	m=多重峰
S=单峰	br=宽峰

实施例1

本实施例说明表1中第127号化合物的制备方法(参见图解1)。

将在DMF(20毫升)中的3—三氟甲基苯乙酰肟(1.59克)逐滴加到搅拌的氢氧化钠(0.187克)在DMF(10毫升)中的悬浮液中。一小时后，将反应混合物冷却到0°C，在搅拌下逐滴加入(E)2-(溴甲基)苯酰甲酸甲酯0—甲基肟[(A)，2.36克，用EP-A-0363818所述防法制备]在DMF(20毫升)中的溶液。再过三小时后，将反应混合物倾注入水中，并用乙酸乙酯(X3)萃取。有机萃取液用盐水洗涤，干燥，浓缩，并用乙酸乙酯:己烷(1:4)作洗脱液进行色谱分离得到无色胶状的双肟醚(B)(2.83克，产率88%)。¹H NMR(270MHz): δ 2.21(3H, s),

3.82(3H, s), 4.03(3H, s), 5.15(2H, s) 7.1-7.9(8H, m) ppm。

将双肟醚(B)(2.3克)在甲醇中的溶液逐滴加到甲胺在甲醇(200毫升)中的冷却和饱和溶液中。放置2天后，反应混合物浓缩、用醚：己烷(3:2)作洗脱液进行色谱分离残余的黄色胶状物，得到标题化合物(1.46克，产率64%)。¹H NMR(270MHz)；δ 2.22(3H, s), 2.88(3H, d), 3.94(3H, s), 5.14(2H, s), 6.74(1H, brm), 7.1-7.9(8H, m) ppm。

实施例2

本实施例说明将(Z)-2-甲基苯酰甲酸甲酯O-甲基肟异构化成相应的(E)异构体，用来制备实施例1的2-(溴甲基)-苯基乙酰酸甲酯O-甲基肟(A)。

将(Z)-2-甲基苯酰甲酸甲酯O-甲基肟(102毫克)溶于二恶烷(5毫升)中，加入浓盐酸(0.25毫升)。将反应物加热回流24小时，并冷却之。该反应物在醚和碳酸氢钠饱和水溶液之间分配。含水层用乙醚萃取二次以上，将合并的有机层干燥(硫酸钠)并浓缩。用快速色谱法(用25%乙醚的己烷溶液洗脱)提存剩余物，得到标题化合物(42毫克，产率41%)：¹H NMR(270MHz)；δ 2.2(3H, s), 3.85(3H, s), 4.05(3H, s), 7.1(1H, m), 7.2-7.4(3H, m) ppm。

下列实施例是适用于农业和园艺目的的用本发明化合物配制的组合物实施例。上述组合物构成本发明另一方面。

实施例3

通过将下列组分混合并搅拌直至全部溶解配制乳油。

表1中的第260号化合物 10%

苯醇	30%
十二烷基苯磺酸钙	5%
壬基酚乙氧基化物(13摩尔环氧乙烷)	10%
烷基苯	45%

实施例4

将活性组分溶于二氯甲烷，并将得到的溶液喷撒在粒状硅镁土上。然后让溶剂蒸发，产生粒状组合物。

表1中第264号化合物	5%
硅镁土颗粒	95%

实施例5

用作拌种的组合物是通过将下列三种组分研磨并混合制得的。

表1中第269号化合物	50%
矿物油	2%
陶土	48%

实施例6

可喷粉的粉剂是通过将下列活性组分与滑石一起研磨和混合制得的。

表1中第295号化合物	5%
滑石	95%

实施例7

通过将下列组分与水一起球磨，形成粉末混合物的含水悬浮液配制悬浮液浓缩物。

表1中第330号化合物	40%
木素磺酸钠	10%
膨润土	1%
水	49%

该制剂用水稀释后用于喷雾或直接用于种子上。

实施例8

通过将下列组分混合并碾磨，直至所有组分充分混合配制可湿性粉剂

表1中第331号化合物	25%
十二烷基硫酸钠	20%
木素磺酸钠	5%
二氧化硅	25%
陶土	43%

实施例9

试验该化合物抗各种植物叶真菌病害的情况。所用方法如下。

让植物生长在盛有John Innes 盆栽混合肥料(1号或2号)直径为4厘米的小盆中。试验化合物或者通过与含水Dispersol T一起球磨配制，或者将其配制成溶于丙酮或丙酮/乙醇的溶液，该溶液在使用前应直接稀释到要求的浓度。将该制剂(100ppm活性组分)喷撒在叶子上或用在土壤中的植物根部，喷撒制剂应达到最大保留值，根部

浸透干土壤中的最终浓度约为100ppm。当喷撒谷物时应加入吐温20、
最终浓度应达0.05%。

大部分试验是在植物接种病害前1天至2天将化合物撒在土壤(根部)或撒在叶上(通过喷雾)。但在试验Puccinia Recondita 和 Erysiphe graminis 时例外，该试验是在处理植物前48小时和24小时分别接种病害。将叶病原菌配制游动孢子囊悬浮液喷撒在试验植物叶子上。接种后将植物放在适当的环境中让其进行感染，接着培养直至准备好病害以便作出评价。根据病害和环境状况从接种至可作出评价所需的时间为4天至14天。

每种处理植物存在的病害程度(即被活性产孢病害复盖的叶子面积)可用下列评价标度表示：

0=0% 病害程度	20=10. 1—20%	病害程度
1=0. 1-1% 病害程度	30=20. 1—30%	病害程度
3=1. 1-3% 病害程度	60=30. 1—60%	病害程度
5=3. 1-5% 病害程度	90=60. 1—100%	病害程度
10=5. 1-10% 病害程度		

然后每个评价值用存在的病害程度对未处理对照植物病害程度的百分数表示：这个计算值叫做POCO(对照物百分数)值。下面是典型的计算方法的实例。

未处理的对照植物病害程度 = 90

处理植物病害程度 = 30

处理植物病害程度

$$\text{POCO} = \frac{\text{处理植物病害程度}}{\text{未处理对照植物病害程度}} \times 100\%$$

$$= \frac{30}{90} \times 100 = 33.3$$

接着将计算的POCO值四舍五入取上述9个评价标度中最接近的值。在上述具体实例中，POCO应四舍五入取30，如果计算的POCO值恰好落在二个标度之间，则该计算值应四舍五入取这两个值中较低值。

下面表V所示的结果表示四舍五入后的POCO值。

表V

表I中的化合物号	F _E	E _{g,t}	S _H	F _D	I _C	V _I	F _V	F _{IL}
63	0	0	0	10	-	0	0	80
75	0 ^a	0 ^a	5 ^a	90 ^a	-	0 ^a	0 ^a	90 ^a
103	5 ^a	30 ^a	1 ^a	20 ^a	-	0 ^a	0 ^a	90 ^a
109	1 ^a	0 ^a	0 ^a	0 ^a	-	0 ^a	0 ^a	90 ^a
115	0	0	0	0	-	0	0	0
127	0 [*]	0	0	0	0	0	0	0
176	0	0	0	1	-	0	0	0
236	0	0	0	0	0	0	0	10
260	0 [*]	0	0	0	0	0	0	3
269	0 [*]	0	0	0	5	0	0	5
326	0	0	0	0	-	0	0	0
328	0	0	0	0	0	0	0	90
329	5 ^a	30 ^a	3 ^a	20 ^a	-	0 ^a	0 ^a	
331	5 ^a	0 ^a	30 ^a	90 ^a	-	20 ^a	10 ^a	90 ^a
332	5 ^a	0 ^a	5 ^a	30 ^a	-	0 ^a	0 ^a	90 ^a
333	0	0	0	20	-	0	0	90
334	10 ^a	30 ^a	20 ^a	30 ^a	-	60 ^a	10 ^a	90 ^a
335	5 ^a	0 ^a	30 ^a	90 ^a	-	5 ^a	5 ^a	90 ^a
335A	0	0	0	0	-	0	0	10
336	0	0	0	30	-	0	0	90
337	0	0	0	0	0	0	0	10

a = 叶仅撒药10ppm

★ = 叶防护剂试验(例如在植物处理前移植细菌)

- = 无结果

病害的符号解释

Pr叶锈病 (Puccinia recodita)

Egt白粉病 (Erysiphe graminis tritici)

Sn颖枯病 (Septoria nodorum)

Po稻瘟病 (Pyricularia oryzae)

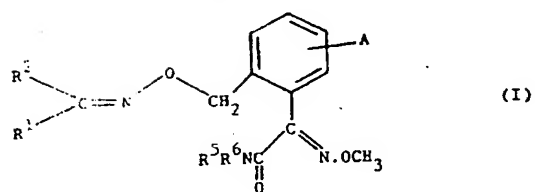
Tc Thanetophorus cucumeris

Vi黑星病 (Venturia inaequalis)

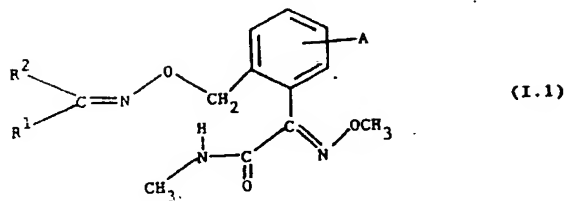
Pv霜霉病 (Plasmopara Viticola)

Pil晚疫病 (Phytophthora infestans lycopersici)

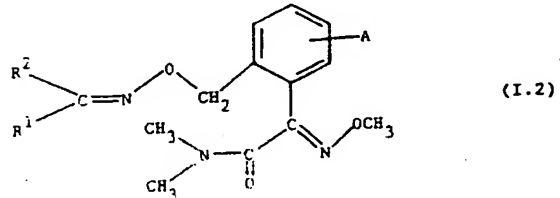
说明书中的化学结构式



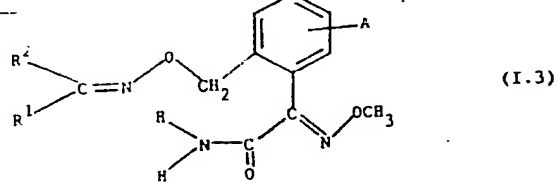
表I



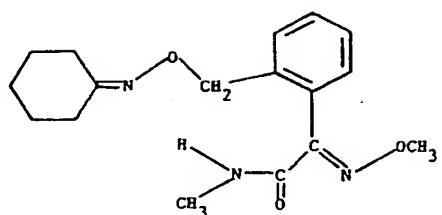
表II



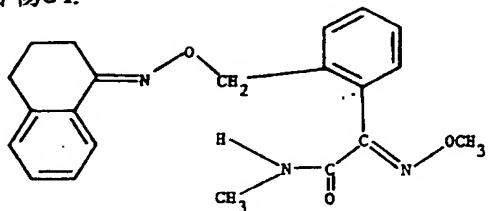
表III



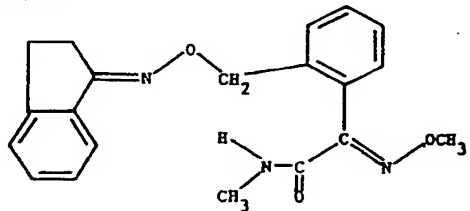
化合物53:



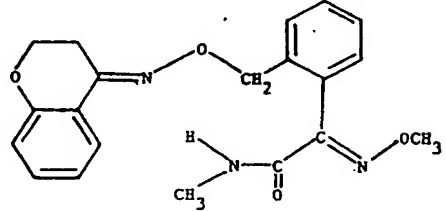
化合物54:



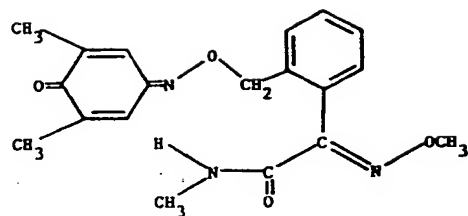
化合物55:



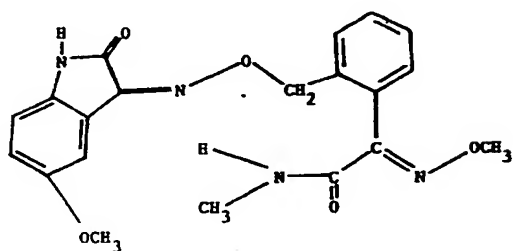
化合物152:



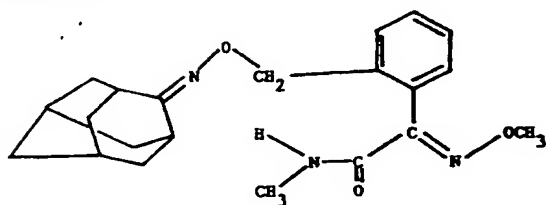
化合物153:



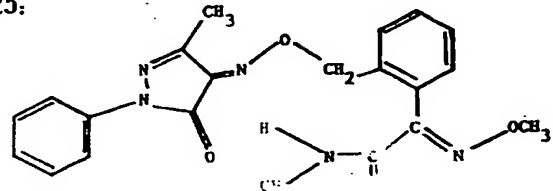
化合物307:

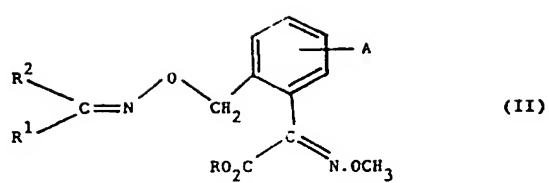


化合物318:

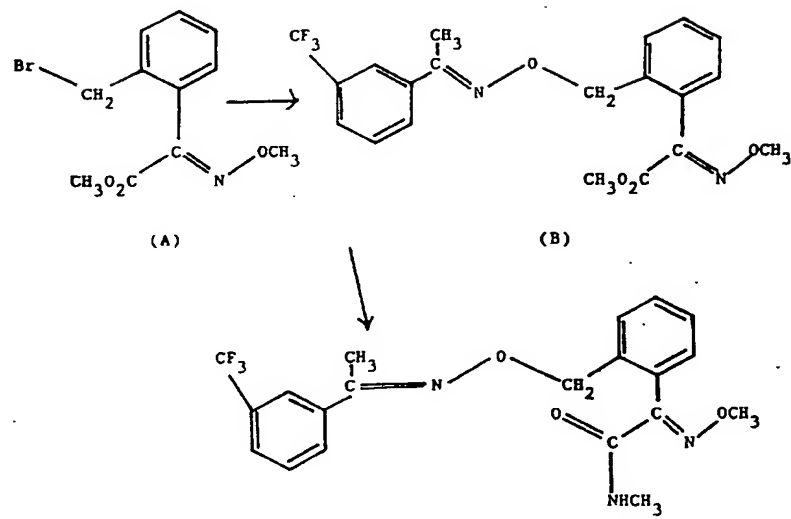


化合物325:





图解 I



表I中的化合物127